#### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平9-3793

(43)公開日 平成9年(1997)1月7日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	庁内整理番号	ΡI			技術表示箇所
D 2 1 H 17/37			D21H	3/38	101	
C08F 2/10	мвс		C08F	2/10	мвс	
2/38	MCN			2/38	MCN	
220/56	MNC		22	0/56	MNC	· ·
226/04	MNQ			6/04	MNQ	
·	-		審查請求	未耐求	請求項の数12	OL (全 13 頁)
(21)出顧番号	<b>特顧平8-12688</b>		(71)出顧人	0000020	93	
				住友化等	学工業株式会社	
(22)出顧日	平成8年(1996)1月	]29日	į	大阪府	大阪市中央区北部	4丁目5番33号
			(72)発明者	山本	Ŕ	
(31)優先権主張番号	特顧平7-91185			大阪市」	比花区春日出中 3	丁目1番98号 住
(32) 優先日	平7 (1995) 4月17日	3		友化学:	<b>工業株式会社内</b>	
(33)優先權主張国	日本 (JP)		(72)発明者	古田 着	強史	
			·	大阪市」	比花区春日出中 3	丁目1番98号 住
				友化学:	C菜株式会社内	
			(72)発明者	牧野 1	赴人	
				大阪市」	七花区春日出中 3	丁目1番98号 住
				友化学:	C菜株式会社内	
			(74)代理人	弁理士	久保山 隆	(外1名)
			i .			

# (54) 【発明の名称】 製紙用添加剤及びそれに有用な共重合体の製造方法

# (57)【要約】

【課題】 ジアリルアミン系化合物と(メタ)アクリルアミド系化合物を反応させてなり、比較的高分子量であるが、水溶液が比較的低い粘度を示す共重合体からなる製紙用添加剤を提供し、またその共重合体の工業的有利な製造方法を提供する。

【解決手段】 ジアリルアミン系化合物、(メタ)アクリルアミド系化合物及び架橋性ビニルモノマー、又はさらに不飽和カルボン酸系化合物を構成モノマーとする共重合体を含有する製紙用添加剤。この共重合体は、ジアリルアミン系化合物を含む水溶液に、アクリルアミド系化合物及び連鎖移動剤を連続的に添加し、又はさらに不飽和カルボン酸系化合物を連続的に添加し、架橋性ビニルモノマーの存在下で反応させることにより、製造するのが有利である。

【効果】 この製紙用添加剤は、紙の地合を乱すことなく、高い紙力増強効果及び戸水性向上効果を達成する。

1

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式(I) R<sup>1</sup> CH<sub>2</sub>=C-CH<sub>2</sub> + R<sup>3</sup> CH<sub>2</sub>=C-CH<sub>2</sub> R<sup>4</sup>・X-(I)

(式中、R<sup>1</sup> 及びR<sup>2</sup> はそれぞれ独立に水素又はメチルを表し、R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~8のアルキル又はアラルキルを表し、X<sup>-</sup> は酸の陰イオンを表す)で示されるジアリルアミン系化合物

$$(A)$$
、一般式  $(II)$ 

$$R^{5}$$

$$CH_{2}=C-CON < R^{6}$$
 $(I)$ 

(式中、R<sup>5</sup> は水素又はメチルを表し、R<sup>6</sup> 及びR<sup>7</sup> はそれぞれ独立に水素又は炭素数1~4のアルキルを表す)で示されるアクリルアミド系化合物(B)、及び架 20 橋性ビニルモノマー(X)の少なくとも三成分を構成モノマーとする共重合体を含有する製紙用添加剤。

【請求項2】共重合体が、架橋性ビニルモノマー(X)以外の構成モノマーの合計モル量を基準に、ジアリルアミン系化合物(A)を1~70モル%、アクリルアミド系化合物(B)を30モル%以上、及び架橋性ビニルモノマー(X)を0.005~5モル%用いて反応させたものである請求項1記載の添加剤。

【請求項3】共重合体の構成モノマーがさらに、 $\alpha$ ,  $\beta$  -不飽和モノカルボン酸、 $\alpha$ ,  $\beta$  -不飽和ジカルボン酸 30 及びこれらの塩類からなる群より選ばれる不飽和カルボン酸系化合物(C)を含有する請求項1記載の添加剤。

【請求項4】共重合体が、架橋性ビニルモノマー(X)以外の構成モノマーの合計モル量を基準に、ジアリルアミン系化合物(A)を1~70モル%、アクリルアミド系化合物(B)を30モル%以上、不飽和カルボン酸系化合物(C)を20モル%以下、及び架橋性ビニルモノマー(X)を0.005~5モル%用いて反応させたものである請求項3記載の添加剤。

【請求項5】架橋性ビニルモノマー(X)が、トリアリ 40 ルアミン若しくはその塩、ジビニルベンゼン、メチレン ビスアクリルアミド又はメチレンビスメタクリルアミド である請求項1~4のいずれかに記載の添加剤。

【請求項6】共重合体が、重量平均分子量 10,000 から 10,000,000 の範囲にある請求項1~5のいずれかに記載の添加剤。

【請求項7】一般式(I)

$$CH_{2} = C - CH_{2} + R^{3}$$

$$CH_{2} = C - CH_{2} + R^{3}$$

$$CH_{2} = C - CH_{2} + R^{3}$$

$$R^{4} \cdot X^{-} \quad (1)$$

(式中、R<sup>1</sup> 及びR<sup>2</sup> はそれぞれ独立に水素又はメチルを表し、R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~8のアルキル又はアラルキルを表し、X<sup>-</sup> は酸の陰イ10 オンを表す)で示されるジアリルアミン系化合物(A)を含む水溶液に、一般式(II)

$$CH_2 = C - CON < R^6$$

(式中、R<sup>5</sup> は水素又はメチルを表し、R<sup>6</sup> 及びR<sup>7</sup> はそれぞれ独立に水素又は炭素数1~4のアルキルを表す)で示されるアクリルアミド系化合物(B)及び連鎖移動剤(E)を連続的に添加し、架橋性ビニルモノマー(X)の存在下で反応させることを特徴とする、共重合体の製造方法。

【請求項8】架橋性ビニルモノマー(X)が、ジアリルアミン系化合物(A)を含む水溶液中に存在する請求項7記載の方法。

【請求項9】架橋性ビニルモノマー(X)も、ジアリルアミン系化合物(A)を含む水溶液に連続的に添加される請求項7記載の方法。

【請求項10】さらに、 $\alpha$ ,  $\beta$ -不飽和モノカルボン酸、 $\alpha$ ,  $\beta$ -不飽和ジカルボン酸及びこれらの塩類からなる群より選ばれる不飽和カルボン酸系化合物 (C)を連続的に添加する請求項7~9のいずれかに記載の方法。

【請求項11】連鎖移動剤(E)が、アルコール、チオール又は次亜リン酸塩を含有する請求項7~10のいずれかに記載の方法。

【請求項12】連鎖移動剤(E)が、連鎖移動性官能基を分子内に少なくとも2個有し、重量平均分子量1,000以上を有する化合物を含有する請求項7~10のいずれかに記載の方法。

#### 10 【発明の詳細な説明】

# [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、製紙用添加剤に関するものである。詳しくは、ボリ (メタ) アクリルアミド系のカチオン性又は両性共重合体を有効成分とする製紙用添加剤及びその共重合体の製造方法に関するものである。

## [0002]

【従来の技術】近年、製紙用添加剤、特に紙力増強剤が、紙及び板紙の製造に際し、重要視されてきている。 50 この背景としては、原木供給事情の悪化に伴い、良質の バルアの使用が制限されてきたこと、及び省エネルギー や省資源の目的で古紙の再利用の必要性が一段と強まっ てきたことが挙げられる。その結果、紙及び板紙の改質 剤としての製紙用添加剤は一層不可欠なものとなってい る。

【0003】一方、抄紙機の高速化に伴う生産性の向上、あるいは紙の多様化に応じた品質向上を目的として、沪水性向上剤及び紙力増強剤への依存並びにそれらの使用範囲がさらに広まっている。かかる状況下で、製紙用添加剤は、ボリ(メタ)アクリルアミド系のものが 10主流となっている。

【0004】ポリ (メタ) アクリルアミド系の製紙用添 加剤は、イオン性により、アニオンタイプとカチオン又 は両性タイプとに分類できる。アニオンタイプとしては 例えば、(メタ) アクリルアミドと、アニオン性ビニル モノマーである $\alpha$ ,  $\beta$ -不飽和モノカルボン酸又は $\alpha$ , β-不飽和ジカルボン酸との共重合体、(メタ)アクリ ルアミド系共重合体の部分加水分解物などが知られてい る。他方、カチオン又は両性タイプには、イオン性官能 基の導入方法の相違に基づいて、変性タイプと共重合タ 20 イプとがある。変性タイプとしては例えば、(メタ)ア クリルアミド系共重合体のホフマン転位物やマンニッヒ 変性物などがあり、一方、共重合タイプとしては例え ば、カチオン性ビニルモノマーと (メタ) アクリルアミ ド、及び必要に応じてアニオン性ビニルモノマー又はそ の他の共重合しうるノニオン性ビニルモノマーを共重合 してなる各種の共重合体が知られている (特開昭 60-94 697号公報など)。

### [0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら近年、製 30 紙用添加剤の使用条件はますます厳しくなっていることから、従来公知のボリ(メタ)アクリルアミド系の製紙用添加剤では、添加剤としての効果の点で限界にきている。そのため、性能の向上を図るべく高分子量化などの手段が採られるが、単に高分子量化しただけでは、共重合体水溶液の粘度が過度に上昇するため、抄紙時の分散性が悪くなり、得られる紙又は板紙が地合乱れを引き起こすなどの問題点がある。このような状況で、製紙用添加剤として十分満足しうるものは、現在のところ得られていない。 40

【0006】本発明は、特定のカチオン性モノマーを反応させた高分子量の(メタ)アクリルアミド系共重合体を含有してなり、しかも比較的低粘度の水溶液となる製紙用添加剤を提供することを目的とする。

【0007】本発明はまた、かかる製紙用添加剤として 有用な水溶性共重合体を工業的有利に製造する方法を提供することを目的とする。

# [0008]

【課題を解決するための手段】すなわち本発明は、少なジアリルアミン系化合物(A)を含む水溶液中に存在さくとも以下の(A)、(B)及び(X)の三成分を構成 50 せておいてもよいし、ジアリルアミン系化合物(A)を

モノマーとする共重合体を含有する製紙用添加剤を提供 するものである。

[0009] (A) 一般式(I)  
[0010]  
$$R^{1}$$
  
 $CH_{2} = C - CH_{2} \rightarrow N \setminus R^{3}$   
 $CH_{2} = C - CH_{2} \rightarrow N \setminus R^{4} \cdot X^{-}$  (I)

【0011】(式中、R<sup>1</sup> 及びR<sup>2</sup> はそれぞれ独立に水 案又はメチルを表し、R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup>はそれぞれ独立に水 素、炭素数1~8のアルキル、又はアラルキルを表し、 X<sup>-</sup>は酸の陰イオンを表す)で示されるジアリルアミン 系化合物、(B)一般式(II)

$$\begin{bmatrix} 0 & 0 & 1 & 2 \end{bmatrix}$$

$$R^{5}$$

$$CH_{2} = C - CON < R^{6}$$

$$(II)$$

【0013】(式中、 $R^5$  は水素又はメチルを表し、 $R^6$  及び $R^7$  はそれぞれ独立に水素又は炭素数  $1\sim 4$  のアルキルを表す)で示されるアクリルアミド系化合物、及び(X) 架橋性ビニルモノマー。

【0014】この共重合体は、実質的に上記のジアリルアミン系化合物(A)、アクリルアミド系化合物(B)及び架橋性ビニルモノマー(X)の三成分を共重合させたものであってもよく、この場合はカチオン性共重合体が得られる。またこれらの構成モノマーは、さらに第四のコモノマーを含有してもよく、例えば、α,β-不飽和モノカルボン酸、α,β-不飽和ジカルボン酸及びそれらの塩類から選ばれる不飽和カルボン酸系化合物

(C)を含有することができる。ジアリルアミン系化合物(A)、アクリルアミド系化合物(B)及び架橋性ビニルモノマー(X)に加えて、不飽和カルボン酸系化合物(C)を用いた場合は、両性共重合体が得られる。

【0015】これらの共重合体の製造方法は特に限定されるものでなく、例えば、構成モノマーをすべて仕込んでから重合させることもできるが、本発明においては、

40 以下のような方法で、構成モノマーの一部を連続的に供 給しながら重合させるのが好ましい。

【0016】したがって本発明はまた、前記一般式(I)で示されるジアリルアミン系化合物(A)を含む水溶液に、前記一般式(II)で示されるアクリルアミド系化合物(B)及び連鎖移動剤(E)を連続的に添加し、架橋性ビニルモノマー(X)の存在下で反応させることにより、共重合体を製造する方法をも提供する。【0017】この際、架橋性ビニルモノマー(X)は、ジアリルアミン系化合物(A)を含む水溶液中に存在させておいてもよいし、ジアリルアミン系化合物(A)を

含む水溶液に、アクリルアミド系化合物(B)及び連鎖 移動剤 (E) とともに、連続的に添加していくこともで きる。また、 $\alpha$ ,  $\beta$ -不飽和モノカルボン酸、 $\alpha$ ,  $\beta$ -不飽和ジカルボン酸及びそれらの塩類から選ばれる不飽 和カルボン酸系化合物(C)をさらに構成モノマーの一 部として用いることができ、この場合、不飽和カルボン 酸系化合物(C)は、前記ジアリルアミン系化合物 (A)を含む水溶液に連続的に添加していくのが好まし 11

## [0018]

【発明の実施の形態】本発明において、必須の構成モノ マーの一つである前記一般式(I)で示されるジアリル アミン系化合物(A)は、2級アミンの塩、3級アミン の塩又は4級アンモニウム塩である。一般式(I)にお いて、R1 及びR2 はそれぞれ独立に水素又はメチルで あり、R3 及びR4 はそれぞれ独立に水素、炭素数1~ 8のアルキル又はアラルキルであり、アルキルの例とし ては、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ヘキシルな どが挙げられ、アラルキルの例としては、ベンジルなど が挙げられる。またX<sup>-</sup>で表される陰イオンは、無機 酸、有機酸のいずれの陰イオンであってもよい。HXで 表され、一般式(I)の塩を構成する酸のうち、無機酸 としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸、硝酸など が例示され、有機酸としては、蟻酸、酢酸、シュウ酸、 プロピオン酸などが例示される。したがって一般式 (I)中、X-で表される陰イオンは、塩化物イオン、 臭化物イオン、硫酸イオン、リン酸イオン、硝酸イオ ン、蟻酸イオン、酢酸イオン、シュウ酸イオン、プロピ オン酸イオンなどでありうる。

化合物(A)のうち、2級アミンの塩として具体的に は、ジアリルアミン又はジメタアリルアミンの無機又は 有機酸塩が例示される。3級アミンの塩として具体的に は、ジアリルメチルアミン、ジアリルエチルアミン、ジ アリルブチルアミンなどの無機又は有機酸塩が例示され る。また4級アンモニウム塩として具体的には、ジアリ ルジメチルアンモニウムクロライド、ジアリルジメチル アンモニウムサルフェート、ジアリルジメチルアンモニ ウムブロマイド、ジアリルジエチルアンモニウムクロラ リルメチルエチルアンモニウムクロライドなどが例示さ れる。これらのジアリルアミン系化合物(A)は、それ ぞれ単独で用いることもできるし、2種以上組み合わせ て用いることもできる。

【0020】また、もう一つ必須の構成モノマーである アクリルアミド系化合物(B)を表す前記一般式(II) において、R5 は水素又はメチルであり、R6 及びR7 はそれぞれ独立に水素又は炭素数1~4のアルキルであ り、アルキルの例としては、メチル、エチル、プロピ ル、ブチルなどが挙げられる。一般式 (II) で示される 50 トリアリルアミン又はその塩、ジビニルベンゼン及びメ

アクリルアミド系化合物 (B) の具体例としては、アク リルアミド、メタクリルアミド、N-メチルアクリルア ミド、N-エチルメタクリルアミド、N-プロピルアク リルアミド、N-イソプロピルアクリルアミド、N-ブ チルアクリルアミド、N, N-ジメチルアクリルアミド などが挙げられる。これらのアクリルアミド系化合物 (B)は、それぞれ単独で、又は2種以上組み合わせて 用いることができる。

【0021】さらに、任意に構成モノマーとなりうる不 10 飽和カルボン酸系化合物(C)のうち、不飽和モノカル ボン酸の具体例は、アクリル酸、メタクリル酸などであ り、不飽和ジカルボン酸の具体例は、 マレイン酸、フ マル酸、イタコン酸などである。また塩類の具体例とし ては、これら不飽和カルボン酸のナトリウム塩やカリウ ム塩のようなアルカリ金属塩類及びアンモニウム塩類が 挙げられる。任意成分であるこれらの不飽和カルボン酸 系化合物 (C) を用いる場合は、それぞれの化合物を単 独で用いてもよいし、また2種以上を組み合わせて用い てもよい。

【0022】本発明で用いる架橋性ビニルモノマー (X)とは、分子内に重合性炭素 - 炭素二重結合を少な くとも2個有し、重合時に環状構造をとらない化合物を いう。重合性炭素-炭素二重結合を2個有する二官能性 ビニルモノマーとして、具体的には、エチレングリコー ルジ (メタ) アクリレート、ジエチレングリコールジ (メタ) アクリレートのようなジ (メタ) アクリレート 類、メチレンビス (メタ) アクリルアミド、エチレンビ ス (メタ) アクリルアミドのようなビス (メタ) アクリ ルアミド類、アジピン酸ジビニル、セバシン酸ジビニル 【0019】一般式(I)で示されるジアリルアミン系 30 のようなジビニルエステル類、アリルメタクリレート、 ジビニルベンゼンなどが挙げられる。また重合性炭素ー 炭素二重結合を3個有する三官能性ビニルモノマーとし ては、1、3、5ートリアクリロイルへキサヒドローs ―トリアジン、トリアリルイソシアヌレート、トリアリ ルアミン、N, N-ジアリルアクリルアミドなどが挙げ られ、重合性炭素-炭素二重結合を4個有する四官能性 ビニルモノマーとしては、テトラメチロールメタンテト ラアクリレート、テトラアリルピロメリテート、N, N, N', N'-FFFPPUN-1, 4-SPFJJJPイド、ジアリルジブチルアンモニウムクロライド、ジア 40 ン、テトラアリルアンモニウム塩などが挙げられる。こ れらのうち、トリアリルアミンやN, N, N', N'-テトラアリルー1, 4ージアミノブタンのようなアミン 類は、遊離アミンの形で、又は塩の形で用いることがで き、塩を構成する酸は、先にジアリルアミン系化合物 (A) について説明したのと同様のものであることがで きるが、もちろんジアリルアミン系化合物(A)を構成 する酸と同種でも異種でもかまわない。 これらの架橋性 ビニルモノマー(X)は、それぞれ単独で、又は2種以 上組み合わせて用いることができる。これらの中でも、

チレンビス (メタ) アクリルアミドが好ましい。 【0023】本発明による製紙用添加剤は、以上説明し たジアリルアミン系化合物(A)、アクリルアミド系化 合物(B)及び架橋性ビニルモノマー(X)、あるいは 任意にさらに第四のコモノマー、例えば不飽和カルボン 酸系化合物(C)を反応させて得られる共重合体を有効 成分とするものであるが、この共重合体を製造するにあ たっては、これらの各構成モノマーに加え、さらに連鎖 移動剤(E)を使用するのが好ましい。連鎖移動剤 (E) の具体例としては、イソプロパノールのようなア 10 ルコール類、ブチルメルカプタンのようなチオール類、 次亜リン酸塩のようなリン系化合物などの低分子系のも ののほか、連鎖移動性官能基を分子内に少なくとも2個 有し、重量平均分子量 1,000以上を有する高分子系のも のが挙げられる。高分子系連鎖移動剤における連鎖移動 性官能基とは、ビニルモノマーを重合させる際に発生す るラジカルを連鎖移動しうる官能基をいい、例えば、水 酸基、アミノ基、カルボキシル基、カルボン酸エステル 基、カルボン酸アミド基、エポキシ基などが包含され る。高分子系連鎖移動剤として具体的には、ポリエチレ 20 ングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリグリセ リンのようなポリエーテル類、ポリビニルアルコール、 ポリビニルアミン、ポリアクリル酸又はその塩、スチレ ン/マレイン酸共重合体又はそのエステル類、カルボキ シメチルセルロースのような多糖類、ポリエステル類、 ポリアミドポリアミン、ポリアミドエポキシのようなポ リアミド類などが挙げられる。 ここでいうポリアミド ポリアミンとは、アミド結合とアミノ基を有するポリマ ーであって、例えば、二塩基性カルボン酸、尿素類及び ポリアルキレンポリアミン類の反応により得ることがで 30 きる。またポリアミドエポキシとは、アミド結合とエポ キシ基を有するポリマーであって、例えば、二塩基性カ ルボン酸、尿素類及びエピハロヒドリン類の反応により 得ることができる。これらの連鎖移動剤の中でも、低分 子系のものとしては次亜リン酸塩類が好ましく、また高 分子系のものとしては、ポリビニルアルコール、ポリエ チレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリグ リセリン及びポリアミドエポキシが好ましい。もちろ ん、低分子系の連鎖移動剤と高分子系の連鎖移動剤を併

【0024】本発明により共重合体を製造するにあたり、架橋性ビニルモノマー(X)以外の構成モノマーの合計モル量、すなわち、ジアリルアミン系化合物(A)、アクリルアミド系化合物(B)、及び任意成分のコモノマー、例えば不飽和カルボン酸系化合物(C)の合計モル量を基準に、ジアリルアミン系化合物(A)の占める割合は、好ましくは1~70モル%、より好ましくは5~50モル%であり、アクリルアミド系化合物(B)の割合は、好ましくは30モル%以上、特に30~99モル% トカ好ましくは50モル%以上、特に30~99モル% トカ好ましくは50モル%以上、特に50~99モル% トカ好ましくは50モル%以上、特に50~99年ル% トカ好ましくは50モル%以上、特に50~99年ル% トカ好ましくは50モル%以上

用することもできる。

0~95モル%である。不飽和カルボン酸系化合物 (C)は、架橋性ビニルモノマー(X)以外の構成モノ マーの合計のうち0~20モル%とするのが好ましく、 この不飽和カルボン酸系化合物(C)を用いる場合は通 常、架橋性ビニルモノマー (X) 以外の構成モノマーの 合計モル量に対して1モル%以上となる。架橋性ビニル モノマー (X) の割合は、それ以外の構成モノマーの合 計モル量を基準に、好ましくは0.005~5モル%、よ り好ましくは0.05~2モル%である。さらに連鎖移動 剤(E)を用いる場合、その割合は、モノマー全量に対 して好ましくは0.01~10重量%、より好ましくは 0.1~5重量%である。連鎖移動剤(E)が次亜リン酸 塩などの低分子系のものである場合、架橋性ビニルモノ マー(X)は、それ以外の構成モノマーの合計モル量を 基準に、0.005~1モル%、さらには0.05~0.5モ ル%の範囲で用いるのが好ましく、また連鎖移動剤 (E) が高分子系のものである場合、架橋性ビニルモノ マー(X)は、それ以外の構成モノマーの合計モル量を 基準に、0.01~5モル%、さらには0.1~2モル%の 範囲で用いるのが好ましい。

【0025】本発明を実施するにあたり、上記化合物 (A)、(B)及び(X)に加えて、あるいはさらに化 合物(C)に加えて、これらの化合物と共重合可能な他 のモノマー (D) を導入することもできる。このような 第四成分あるいは第五成分となりうるモノマーとして は、(メタ) アクリロニトリル、(メタ) アクリル酸メ チル、ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、スチレ ン、酢酸ビニルのようなノニオン性モノマー、ジメチル アミノエチル (メタ) アクリレート、ジメチルアミノプ ロピル (メタ) アクリルアミドなど、又はそれらの4級 化物のようなカチオン性モノマーなどが例示される。 【0026】重合にあたっては通常の開始剤が使用でき る。例えば、過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウムのよ うな過硫酸塩、2,2′ージアミジノー2,2′ーアゾ ジプロパンジ塩酸塩、アゾビスイソブチロニトリルのよ うなアゾ化合物、ジーセーブチルパーオキサイド、クメ ンハイドロパーオキサイド、過酸化水素のような過酸化 物などが例示できる。また、公知のレドックス系開始 剤、例えば過硫酸カリウムと亜硫酸水素ナトリウム又は 3級アミンとの組み合わせなどを用いることもできる。 重合開始剤は、モノマー全量に対して0.01~5重量% 用いるのが好ましく、さらには0.05~2重量%用いる のがより好ましい。また、重合系内に存在又は混入する 遷移金属の捕捉剤として、エチレンジアミン四酢酸やそ のアルカリ金属塩などの、いわゆるキレート化剤を使用 することも可能である。

の占める割合は、好ましくは1~70モル%、より好ま 【0027】重合は、通常10~100℃、好ましくはしくは5~50モル%であり、アクリルアミド系化合物 40~90℃の温度で、1~15時間程度行われる。こ (B) の割合は、好ましくは30モル%以上、特に30 の重合反応は、酸素存在下でも可能であるが、一般には~99モル%、より好ましくは50モル%以上、特に5 50 窒素ガスなどの不活性ガス雰囲気中で行うのが好まし

14

る.

【0028】本発明の共重合反応を行うにあたっては、 ジアリルアミン系化合物(A)を含む水溶液を用意し、 そこへアクリルアミド系化合物(B)及び連鎖移動剤 (E) を連続的に添加し、架橋性ビニルモノマー(X) の存在下で反応させる。 この際、架橋性ビニルモノマ - (X)は、ジアリルアミン系化合物(A)を含む水溶 液中に予め存在させておいてもよいし、またジアリルア ミン系化合物(A)を含む水溶液中へ、アクリルアミド 系化合物 (B) 及び連鎖移動剤 (E) とともに連続的に 10 添加していってもよい。 もちろん、架橋性ビニルモノ マー(X)の一部を、ジアリルアミン系化合物(A)を 含む水溶液中に予め存在させておき、残りを、アクリル アミド系化合物(B)及び連鎖移動剤(E)とともに連 続的に添加していくといった態様をとることもできる。

連続的に添加されるアクリルアミド系化合物(B)及 び連鎖移動剤(E)、あるいはさらに架橋性ビニルモノ マー (X) は、ジアリルアミン系化合物 (A) を含む水 溶液中へ、それぞれ別々に添加していってもよく、また それらのいずれか2種又はそれ以上を含む水溶液の形で 20 添加していってもよい。不飽和カルボン酸系化合物

(C) を用いる場合は、この化合物 (C) もジアリルア ミン系化合物(A)を含む水溶液中へ連続的に添加して いくのが好ましく、この場合も、他の成分とは別に、又 は他の成分の1種又は2種以上とともに水溶液の形で添 加していくことができる。

【0029】アクリルアミド系化合物(B)及び連鎖移

動剤(E)、あるいはさらに架橋性ビニルモノマー (X) 及び/又は不飽和カルボン酸系化合物(C)の添 加は、それぞれ等速度で行ってもよいし、異なる速度で 30 行ってもよい。またそれぞれの添加時間は、通常30分 ~10時間程度の範囲から、適切な時間が選択される。 【0030】アクリルアミド系化合物(B)、連鎖移動 剤(E)及び不飽和カルボン酸系化合物(C)は、それ ぞれの化合物自体の形で添加してもよいし、水溶液の形 で添加してもよいが、一般には水溶液の形で用いられ

【0031】なお、本発明の趣旨を損なわないかぎり、 アクリルアミド系化合物(B)と連鎖移動剤(E)及び 反応当初から系中に添加しておいてもかまわない。 らに、ジアリルアミン系化合物(A)、アクリルアミド 系化合物(B)、架橋性ピニルモノマー(X)ととも に、あるいはジアリルアミン系化合物(A)、アクリル アミド系化合物 (B)、架橋性ビニルモノマー (X)及 び不飽和カルボン酸系化合物(C)とともに、それらと 共重合可能な他のモノマー (D) を用いる場合、このモ ノマー (D) は、他の成分の全部又は一部と混合した形 で連続添加してもよいし、他の成分とは別個に連続添加 してもよいし、また重合反応当初から一部を系中に存在 50 させておいてもよい。

【0032】前述した重合開始剤、キレート化剤などの 助剤を用いる場合は、いずれについても、ジアリルアミ ン系化合物(A)を含む水溶液中に予め添加しておいて もよいし、また他の成分と同時に、連続的に系中へ添加 していってもよい。複数の助剤を用いる場合は、すべて の助剤について同じ添加方法をとることもできるし、も ちろん助剤毎に別々の添加方法を採用することも可能で ある。

10

【0033】以上説明したような反応により、共重合体 ないしは製紙用添加剤が、水溶液の形で得られる。この 共重合体ないし製紙用添加剤は、一般的には重量平均分 子量が 10,000 から 10,000,000 の範囲にあり、なかで も 50,000 から 1,000,000の範囲にあるのが好ましく、 さらには 100,000から 500,000の範囲にあるのがより好 ましい。

【0034】この共重合体ないし製紙用添加剤は、製紙 の際、水性パルプスラリーに添加して用いられ、通常は 乾燥パルプ重量を基準に0.01~3重量%程度添加され る。抄紙自体は常法に従って行われ、いわゆる酸性抄紙 及び中性抄紙のいずれにも適用できる。抄紙にあたって は、本発明の製紙用添加剤を水性パルプスラリーに添加 し、よく混合して抄紙すればよいが、この際、通常の抄 紙において使用される薬剤、例えば硫酸アルミニウム (いわゆる硫酸バンド)、サイズ剤、サイズ定着剤、さ らにはタルク、酸化チタン、ホワイトカーボン、炭酸カ ルシウムのような填料、他の紙力剤や歩留り向上剤など を配合することもできる。

[0035]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに詳細に説 明するが、本発明はこれらの実施例によって限定される ものではない。例中、含有量ないし添加量を表す%は、 特にこだわらないかぎり重量%である。未反応モノマー の定量は、ガスクロマトグラフィー及び液体クロマトグ ラフィーを用いた分析により行い、また、pH及び粘度 は25℃において測定した。

# 【0036】実施例1

温度計、撹拌棒及び還流冷却器を備えた四つ口フラスコ に、50%ジアリルアミン硫酸塩水溶液29.2g(0.1 /又は不飽和カルボン酸系化合物(C)の一部を、重合 40 モル)、35%トリアリルアミン硫酸塩水溶液0.8g及 びイオン交換水151gを仕込み、硫酸でpH3.0に調 整した。次に、窒素ガスで装置内の空気を置換して酸素 不含としたあと、内温が65℃になるまで昇温した。過 硫酸アンモニウム570%を添加し、内温を60~70 ℃に保ちながら、50%アクリルアミド水溶液56.9g (0.4モル)及び1%次亜リン酸ナトリウム水溶液5 0.5gを、並行してそれぞれ3時間かけて反応系内に滴 下した。その後60~70℃で5時間保温して、反応を 完結した。

【0037】未反応モノマーの定量により、ジアリルア

ミン硫酸塩の反応率は95%、アクリルアミドの反応率 は99%以上であった。生成物はポリマー成分15%の 水溶液で、pH3.1、粘度32psであった。

#### 【0038】実施例2

実施例1で用いたのと同じ装置に、60%ジアリルジメ チルアンモニウムクロライド水溶液27.0g(0.1モ ル)、35%トリアリルアミン塩酸塩水溶液0.8g及び イオン交換水72gを仕込み、塩酸でpH3.0に調整し た。次に、窒素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含 酸アンモニウム570gを添加し、内温を60~70℃ に保ちながら、アクリルアミドを28.4g(0.4モル) 及び次亜リン酸ナトリウムを370g含む水溶液79g を、4時間かけて反応系内に滴下した。その後60~7 0℃で5時間保温して、反応を完結した。

【0039】未反応モノマーの定量により、ジアリルジ メチルアンモニウムクロライドの反応率は99%、アク リルアミドの反応率は99%以上であった。 生成物はポ リマー成分25%の水溶液で、pH3.2、粘度68psで あった。

# 【0040】実施例3

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミ ン硫酸塩水溶液43.9g(0.15モル)、35%トリア リルアミン硫酸塩水溶液0.8g及びイオン交換水68g を仕込み、硫酸でpH3.0に調整した。次に、窒素ガス で装置内の空気を置換して酸素不含としたあと、内温が 65℃になるまで昇温した。過硫酸アンモニウム340 mgを添加し、内温を60~70℃に保ちながら、アクリ ルアミドを24.9g(0.35モル)及び次亜リン酸ナト リウムを850mg含む水溶液76gを、5時間かけて反 30 応系内に滴下した。 その後60~70℃で5時間保温 して、反応を完結した。

【0041】未反応モノマーの定量により、ジアリルア ミン硫酸塩の反応率は93%、アクリルアミドの反応率 は99%以上であった。生成物はポリマー成分25%の 水溶液で、pH3.0、粘度25psであった。

# 【0042】実施例4

実施例1で用いたのと同じ装置に、60%ジアリルジメ チルアンモニウムクロライド水溶液40.4g(0.15モ びイオン交換水56gを仕込み、塩酸でpH3.0に調整 した。次に、窒素ガスで装置内の空気を置換して酸素不 含としたあと、内温が65℃になるまで昇温した。過硫 酸アンモニウム340mを添加し、内温を60~70℃ に保ちながら、50%アクリルアミド水溶液49.8g (0.35モル) 及び1.3%次亜リン酸ナトリウム水溶液 50.7gを、並行してそれぞれ4時間かけて反応系内に 滴下した。その後60~70℃で5時間保温して、反応 を完結した。

メチルアンモニウムクロライドの反応率は99%、アク リルアミドの反応率は99%以上であった。生成物はポ リマー成分25%の水溶液で、pH3.4、粘度33psで

12

#### 【0044】実施例5

あった。

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミ ン硫酸塩水溶液29.2g(0.1モル)及びイオン交換水 36gを仕込み、硫酸でpH3.0に調整した。次に、窒 素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含としたあと、 としたあと、内温が65℃になるまで昇温した。 過硫 10 内温が75℃になるまで昇温した。過硫酸カリウム68 0gを添加し、内温を70~80℃に保ちながら、アク リルアミドを28.4g(0.4モル)及びメチレンピスアク リルアミドを230mg含む水溶液57g、並びに1%次 亜リン酸ナトリウム水溶液50.5gを、並行してそれぞ れ5時間かけて反応系内に滴下した。その後70~80 ℃で5時間保温して、反応を完結した。

> 【0045】未反応モノマーの定量により、ジアリルア ミン硫酸塩の反応率は94%、アクリルアミドの反応率 は99%以上であった。生成物はポリマー成分25%の 20 水溶液で、pH2.9、粘度74psであった。

# 【0046】実施例6

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミ ン硫酸塩水溶液26.3g(0.09モル)、35%トリア リルアミン硫酸塩水溶液1.0g及びイオン交換水217 gを仕込み、硫酸でpH2.0に調整した。次に、窒素ガ スで装置内の空気を置換して酸素不含としたあと、内温 が60℃になるまで昇温した。 過硫酸アンモニウム5 70mgを添加し、内温を60~70℃に保ちながら、ア クリルアミドを34.1g(0.48モル)、アクリル酸を 2.2g (0.03モル) 及び次亜リン酸ナトリウムを64 0 吸含む水溶液87gを、3時間かけて反応系内に滴下 した。その後60~70℃で5時間保温し、硫酸でpH 1.5に調整して、反応を完結した。

【0047】未反応モノマーの定量により、ジアリルア ミン硫酸塩の反応率は96%、アクリルアミドの反応率 は99%以上、アクリル酸の反応率は99%以上であっ た。生成物はポリマー成分15%の水溶液で、pH1. 5、粘度74psであった。

#### 【0048】実施例7

ル)、 35%トリアリルアミン塩酸塩水溶液0.8g及 40 実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルメチ ルアミン塩酸塩水溶液26.6g(0.09モル)、35% トリアリルアミン塩酸塩水溶液1.0g及びイオン交換水 218gを仕込み、塩酸でpH2.0に調整した。次に、 窒素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含としたあ と、内温が60℃になるまで昇温した。過硫酸アンモニ ウム570gを添加し、内温を60~70℃に保ちなが ら、アクリルアミドを34.1g(0.48モル)、アクリ ル酸を2.2g(0.03モル)及び次亜リン酸ナトリウム を510g含む水溶液87gを、5時間かけて反応系内 【0043】未反応モノマーの定量により、ジアリルジ 50 に滴下した。その後60~70℃で5時間保温し、塩酸 でpH1.5に調整して、反応を完結した。

【0049】未反応モノマーの定量により、 ジアリル メチルアミン塩酸塩の反応率は95%、アクリルアミド の反応率は99%以上、アクリル酸の反応率は99%以 上であった。生成物はポリマー成分15%の水溶液で、 pH1.5、粘度56psであった。

### 【0050】実施例8

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミ ン塩酸塩水溶液24.1g(0.09モル)、35%トリア リルアミン塩酸塩水溶液1.0g及びイオン交換水212 10 gを仕込み、塩酸でpH2.0に調整した。次に、窒素ガ スで装置内の空気を置換して酸素不含としたあと、内温 が60℃になるまで昇温した。 過硫酸アンモニウム5 70gを添加し、内温を60~70℃に保ちながら、ア クリルアミドを34.1g(0.48モル)、アクリル酸を 2.2g (0.03モル) 及び次亜リン酸ナトリウムを64 Omg含む水溶液87gを、4時間かけて反応系内に滴下 した。その後60~70℃で5時間保温し、塩酸でpH 1.5に調整して、反応を完結した。

【0051】未反応モノマーの定量により、ジアリルア 20 ミン塩酸塩の反応率は95%、アクリルアミドの反応率 は99%以上、アクリル酸の反応率は99%以上であっ た。生成物はポリマー成分15%の水溶液で、pH1. 5、粘度21psであった。

# 【0052】実施例9

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミ ン硫酸塩水溶液14.6g(0.05モル)、35%トリア リルアミン硫酸塩水溶液0.8g及びイオン交換水60g を仕込み、硫酸でpH2.0に調整した。次に、窒素ガス 60℃になるまで昇温した。過硫酸アンモニウム340 mgを添加し、内温を60~70℃に保ちながら、アクリ ルアミドを28.4g(0.4モル)、アクリル酸を3.6g (0.05モル) 及び次亜リン酸ナトリウムを1060% 含む水溶液83gを、3時間かけて反応系内に滴下し た。その後60~70℃で5時間保温し、硫酸でpH 1.5に調整して、反応を完結した。

【0053】 未反応モノマーの定量により、 ジアリルア ミン硫酸塩の反応率は95%、アクリルアミドの反応率 は99%以上、アクリル酸の反応率は99%以上であっ 40 た。生成物はポリマー成分25%の水溶液で、pH1. 5、粘度79psであった。

#### 【0054】実施例10

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルメチ ルアミン塩酸塩水溶液14.8g(0.05モル)、35% トリアリルアミン塩酸塩水溶液 O.8g及びイオン交換水 60gを仕込み、塩酸でpH2.0に調整した。次に、窒 素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含としたあと、 内温が60℃になるまで昇温した。過硫酸アンモニウム 340歳を添加し、内温を60~70℃に保ちながら、

14

アクリルアミドを28.4g(0.4モル)、アクリル酸を 3.6g(0.05モル)及び次亜リン酸ナトリウムを79 0 1000含む水溶液83gを、5時間かけて反応系内に滴下 した。その後60~70℃で5時間保温し、塩酸でpH 1.5に調整して、反応を完結した。

【0055】未反応モノマーの定量により、 ジアリル メチルアミン塩酸塩の反応率は98%、アクリルアミド の反応率は99%以上、アクリル酸の反応率は99%以 上であった。生成物はポリマー成分25%の水溶液で、 pH1.5、粘度45psであった。

### 【0056】実施例11

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミ ン硫酸塩水溶液14.6g(0.06モル)及びイオン交換 水80gを仕込み、 硫酸でpH2.0に調整した。次 に、窒素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含とした あと、内温が70℃になるまで昇温した。過硫酸カリウ ム680 mを添加し、内温を70~80℃に保ちなが ら、アクリルアミドを36.3g(0.51モル)、アクリ ル酸を2.2g(0.03モル)、次亜リン酸ナトリウムを 250m及びメチレンビスアクリルアミドを280m含 む水溶液89gを、5時間かけて反応系内に滴下した。 その後60~70℃で5時間保温し、硫酸でpH1.5に 調整して、反応を完結した。

【0057】未反応モノマーの定量により、ジアリルア ミン硫酸塩の反応率は97%、アクリルアミドの反応率 は99%以上、アクリル酸の反応率は99%以上であっ た。生成物はポリマー成分25%の水溶液で、pH1. 5、粘度31psであった。

#### 【0058】比較例1

で装置内の空気を置換して酸素不含としたあと、内温が 30 実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミ ン硫酸塩水溶液29.2g(0.1モル)及びイオン交換水 144gを仕込み、 硫酸でpH3.0に調整した。次 に、窒素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含とした あと、内温が65℃になるまで昇温した。 過硫酸アン モニウム320gを添加し、内温を60~70℃に保ち ながら、25%アクリルアミド水溶液113.7g(0.4 モル)を、3時間かけて反応系内に滴下した。その後6 0~70℃で5時間保温して、反応を完結した。

> 【0059】 未反応モノマーの定量により、ジアリルア ミン硫酸塩の反応率は94%、アクリルアミドの反応率 は99%以上であった。生成物はポリマー成分15%の 水溶液で、pH3.3、粘度25psであった。

#### 【0060】比較例2

実施例1で用いたのと同じ装置に、 ジメチルアミノエ チルメタクリレートの塩化メチルによる四級化物12.5 g(0.06モル)、 アクリルアミド24.2g(0.34 モル)、イオン交換水200g及びイソプロピルアルコ ール7.3gを仕込み、窒素ガスで装置内の空気を置換し て酸素不含としたあと、内温が60℃になるまで昇温し 50 た。過硫酸アンモニウム210mgを添加し、60℃で4

時間保温して、反応を完結させた。

【0061】未反応モノマーの定量により、ジメチルアミノエチルメタクリレートの塩化メチルによる四級化物の反応率は99%、アクリルアミドの反応率は99%以上であった。生成物はボリマー成分15%で、pH3.2、粘度37psであった。

#### 【0062】比較例3

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミン塩酸塩水溶液14.4g(0.05モル)及びイオン交換水165gを仕込み、塩酸でpH2.0に調整した。次に、窒素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含としたあと、内温が60℃になるまで昇温した。 過硫酸アンモニウム260 mgを添加し、内温を60~70℃に保ちながら、アクリルアミドを36.7g(0.52モル)、アクリル酸を2.2g(0.03モル)及び次亜リン酸ナトリウムを640 mg含む水溶液127gを、3時間かけて反応系内に滴下した。その後60~70℃で5時間保温し、塩酸でpH1.5に調整して、反応を完結した。

【0063】未反応モノマーの定量により、ジアリルアミン塩酸塩の反応率は93%、アクリルアミドの反応率 20は99%以上、アクリル酸の反応率は99%以上であった。生成物はポリマー成分25%の水溶液で、pH1.5、粘度52psであった。

実施例1で用いたのと同じ装置に、 ジメチルアミノプ

#### 【0064】比較例4

ロピルメタクリレートの塩化メチルによる四級化物4.4 g(0.02モル)、 アクリルアミド25.6g(0.36 モル)、アクリル酸1.4g(0.02モル)、イオン交換 水171g及びイソプロピルアルコール6.9gを仕込 み、 窒素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含とし 30 たあと、内温が60℃になるまで昇温した。 過硫酸ア\*

\*ンモニウム190gを添加し、60℃で4時間保温して、反応を完結させた。

16

【0065】未反応モノマーの定量により、ジメチルアミノプロピルメタアクリレートの塩化メチルによる四級化物の反応率は99%、アクリルアミドの反応率は99%以上、アクリル酸の反応率は99%以上であった。 生成物はポリマー成分15%で、pH4.7、粘度42psであった。

【0066】以上の実施例1~11及び比較例1~4の 10 結果を表1にまとめた。なお、表中にある略号の意味は 次のとおりである。

【0067】A:ジアリルアミン系化合物又はカチオン 性モノマー

DADMAC: ジアリルジメチルアンモニウムクロライド

DAMAC : ジアリルメチルアミン塩酸塩

DAAC : ジアリルアミン塩酸塩DAAS : ジアリルアミン硫酸塩

QDMM : ジメチルアミノエチルメタクリレートの塩化メ

チルによる四級化物

20 QDMAPM:ジメチルアミノプロピルメタクリレートの塩化 メチルによる四級化物

B:アクリルアミド系化合物

AAm : アクリルアミド

C:不飽和カルボン酸系化合物

AA:アクリル酸

X: 架橋性ビニルモノマー

TAAS : トリアリルアミン硫酸塩 TAAC : トリアリルアミン塩酸塩

MBAm :メチレンビスアクリルアミド

【0068】 【表1】

			モノマー		架橋性	生	成物	Þ	逐心率	(%)
			モル%)		モノマー (モパ・)	濃度	粘度			
		Α	В	С	X	(%)	(ps)	Α	В	С
実施	列1	DAAS (20)	AAm (80)	_	TAAS(0.3)	15	32	95	≥99	
"	2	DADMAC (20)	AAm (80)		TAAC(0.3)	25	68	99	≥99	_
"	3	DAAS (30)	AAm (70)	_	TAAS(0.3)	25	. 25	93	≥99	_
"	4	DADMAC (30)	AAm (70)	_	TAAC(0.3)	25	33	99	≥99	_
"	5	DAAS (20)	AAna (80)	_	MBAm(0.3)	25	. 74	94	≥99	_
"	6	DAAS (15)	AAm (80)	AA (5)	TAAS(0.3)	15	74	96	≥99	≥99
"	7	DAMAC(15)	AAm (80)	AA(5)	TAAC(0.3)	15	56	95	≥99	≥99
"	8	DAAC (15)	AAm (80)	AA (5)	TAAC(0.3)	15	21	95	≥99	≥99
"	9	DAAS (10)	AAm (80)	AA(10)	TAAS (0.3)	25	79	95	≥99	≥99
"	10	DAMAC(10)	AAm (80)	AA(10)	TAAC(0.3)	25	45	98	≥99	≥99
"	11	DAAS (10)	AAm (85)	AA (5)	MBAm(0.3)	25	31	97	≥99	≥99
一 較	9 <b>i</b> 1	DAAS (20)	AAm (80)	_	_	15	25	94	≥99	_

	17							18	
"	2	QDMM (15)	AAm (85) —	_	15	37	99	≥99	_
"	3	DAAC (9)	AAm (86) AA (5)	_	25	52	93	≥99	≥99
"	4	QDMAPM(5)	AAm (90) AA (5)	_	15	42	99	≥99	≥99

# ・ 架橋性モノマーの量は、主体モノマーA~Cの合計に対するモル%

#### 【0069】応用例1

カナディアン・スタンダード・フリーネス410ccの段ポール古紙パルプを3%濃度で含む水性スラリーに硫酸アルミニウムを0.5%添加混合し、次いで実施例1~11及び比較例1~4で得られた共重合体水溶液を、それ10ぞれ固形分換算で0.5%ずつ添加混合した。1分間撹拌後、パルプスラリー濃度を0.3%に希釈し、JISP8121に従って、カナディアン・スタンダード・フリーネステスターを用いてデ水度を測定した。その結果を表2に示す。

# 【0070】 【表2】

共重合体	沪水度(cc)
実施例1	580
実施例2	520
実施例3	540
実施例4	540
実施例5	525
実施例6	565
実施例7	560
実施例8	550
実施例9	550
実施例10	545
実施例11	545
 比較例 1	510
比較例2	455
比較例3	480
比較例4	485
ブランク	430

### 【0071】応用例2

応用例1で用いたのと同じパルプ系に硫酸アルミニウムを0.5%添加混合し、次いで実施例6~11及び比較例2~4で得られた共重合体水溶液をそれぞれ固形分換算で0.6%ずつ添加混合した。1分間撹拌後、パルプスラリー濃度を1%に希釈し、TAPPI 標準型手抄き装置で抄紙し、脱水プレス後110℃で4分間乾燥して、米坪量120±2g/m²の手抄き紙を得た。各試料につき、JISP 8112に従って比破裂強さを、また JISP 8126 に従って比圧縮強さを測定した。それらの結果を表3に示す。

# \*【0072】 【表3】

10	共重合体	比破裂強さ	比圧縮強さ
IO	実施例6	4.05	1 7.0
	実施例7	4.01	16.7
	実施例8	3.99	16.6
	実施例9	3.78	16.1
	実施例10	3.72	15.9
	実施例11	3.72	16.0
	比較例2	2.85	1 4.2
	比較例3	3.63	15.9
20	比較例4	3.51	15.8
	ブランク	2.58	1 1.8

# 【0073】実施例12

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミン硫酸塩水溶液29.2g(0.1モル)、ジビニルベンゼン0.2g及びイオン交換水153gを仕込み、硫酸でpH3.0に調整した。次に、窒素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含としたあと、内温を65℃に昇温した。30 過硫酸アンモニウム770mgを添加し、内温を60~70℃に保ちながら、50%アクリルアミド水溶液56.9g(0.4モル)、ポリアミドエピハロヒドリン樹脂の25%水溶液である"スミレーズレジン675"〔住友化学工業(株)製〕1.7g、及び1%次亜リン酸ナトリウム水溶液50.5gを、並行してそれぞれ3時間かけて反応系内に滴下した。その後60~70℃で5時間保温して、ポリマー成分濃度15%、pH3.1、粘度32psの樹脂水溶液を得た。

### 【0074】実施例13

40 実施例1で用いたのと同じ装置に、60%ジアリルジメチルアンモニウムクロライド水溶液27.0g(0.1モル)、ジビニルベンゼン0.3g及びイオン交換水75gを仕込み、塩酸でpH3.0に調整した。次に、窒素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含としたあと、内温を65℃に昇温した。 過硫酸アンモニウム770哩を添加し、内温を60~70℃に保ちながら、アクリルアミドを28.4g(0.4モル)、"スミレーズレジン675"を固形分として0.5g及び次亜リン酸ナトリウムを370 電合む水溶液79gを、4時間かけて反応系内に滴下した。その後60~70℃で5時間保温して、ポリマー成

分濃度25%、pH3.2、粘度68psの樹脂水溶液を得 た。

#### 【0075】実施例14

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミ ン硫酸塩水溶液43.9g(0.15モル)、ジビニルベン ゼン0.7g及びイオン交換水73gを仕込み、硫酸でp H3.0に調整した。次に、窒素ガスで装置内の空気を置 換して酸素不含としたあと、内温を65℃に昇温した。 過硫酸アンモニウム540mを添加し、内温を60~7 モル)、平均重合度約500のポリビニルアルコールで ある "PVA-105" 〔(株)クラレ製〕を1.0g及び次亜 リン酸ナトリウムを850嘘含む水溶液76gを、5時 間かけて反応系内に滴下した。その後60~70℃で5 時間保温して、ポリマー成分濃度25%、pH3.0、粘 度25mの樹脂水溶液を得た。

## 【0076】実施例15

実施例1で用いたのと同じ装置に、60%ジアリルジメ チルアンモニウムクロライド水溶液40.4g(0.15モ ル)、ジビニルベンゼン0.7g及びイオン交換水53g 20 を仕込み、塩酸でpH3.0に調整した。次に、窒素ガス で装置内の空気を置換して酸素不含としたあと、内温を 65℃に昇温した。過硫酸アンモニウム540gを添加 し、内温を60~70℃に保ちながら、50%アクリル アミド水溶液49.8g(0.35モル)、"PVA-105"の 10%水溶液10.0g、及び1.3%次亜リン酸ナトリウ ム水溶液50.7gを、並行してそれぞれ4時間かけて反 応系内に滴下した。 その後60~70℃で5時間保温し て、ポリマー成分濃度25%、pH3.4、粘度33psの 樹脂水溶液を得た。

# 【0077】実施例16

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミ ン硫酸塩水溶液29.2g(0.1モル)及びイオン交換水 40gを仕込み、硫酸でpH3.0に調整した。次に、窒 素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含としたあと、 内温を75℃に昇温した。 過硫酸カリウム880gを 添加し、内温を70~80℃に保ちながら、 アクリル アミドを28.4g(0.4モル)、メチレンビスアクリル アミドを380mg及び "PVA-105"を0.9g含む水溶液5 7g、並びに1%次亜リン酸ナトリウム水溶液50.5g 40 を、並行してそれぞれ5時間かけて反応系内に滴下し た。その後70~80℃で5時間保温して、ポリマー成 分濃度25%、pH2.9、粘度74psの樹脂水溶液を得 た。

#### 【0078】実施例17

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミ ン硫酸塩水溶液26.3g(0.09モル)、ジビニルベンゼ ン0.2g及びイオン交換水224gを仕込み、硫酸でp H2.0に調整した。次に、窒素ガスで装置内の空気を置 換して酸素不含としたあと、内温を60℃に昇温した。 過硫酸アンモニウム570gを添加し、内温を60~7 0℃に保ちながら、アクリルアミドを34.1g(0.48 モル)、アクリル酸を2.2g(0.03モル)、 "スミレ ーズレジン 675" を固形分として 1.0g 及び次亜リン酸 ナトリウムを640mg含む水溶液87gを、3時間かけ て反応系内に滴下した。その後60~70℃で5時間保 温し、硫酸でpH1.5に調整して、ポリマー成分濃度1 5%、粘度74psの樹脂水溶液を得た。

20

#### 【0079】実施例18

0℃に保ちながら、アクリルアミドを24.9g(0.35 10 実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルメチ ルアミン塩酸塩水溶液26.6g(0.09モル)、ジビニ ルベンゼン0.4g及びイオン交換水223gを仕込み、 塩酸でpH2.0に調整した。次に、窒素ガスで装置内の 空気を置換して酸素不含としたあと、内温を60℃に昇 温した。過硫酸アンモニウム570mgを添加し、内温を 60~70℃に保ちながら、アクリルアミドを34.1g (0.48モル)、アクリル酸を2.2g(0.03モル)、 "スミレーズレジン 675"を固形分として1.0g及び次 亜リン酸ナトリウムを510mg含む水溶液87gを、5 時間かけて反応系内に滴下した。その後60~70℃で 5時間保温し、塩酸でpH1.5に調整して、ポリマー成 分濃度15%、粘度56psの樹脂水溶液を得た。

#### 【0080】実施例19

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミ ン塩酸塩水溶液24.1g(0.09モル)、ジビニルベンゼ ン0.2g及びイオン交換水218gを仕込み、塩酸でp H2.0に調整した。次に、窒素ガスで装置内の空気を置 換して酸素不含としたあと、内温を60℃に昇温した。 過硫酸アンモニウム570mgを添加し、内温を60~7 30 0℃に保ちながら、アクリルアミドを34.1g(0.48 モル)、アクリル酸を2.2g(0.03モル)、 "PVA-10 5 " を1.0g及び次亜リン酸ナトリウムを640mg含む 水溶液87gを、4時間かけて反応系内に滴下した。そ の後60~70℃で5時間保温し、塩酸でpH1.5に調 整して、ポリマー成分濃度15%、粘度21psの樹脂水 溶液を得た。

# 【0081】実施例20

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミ ン硫酸塩水溶液14.6g (0.05モル)、ジビニルベン ゼン0.4g及びイオン交換水63gを仕込み、硫酸でp H2.0に調整した。次に、窒素ガスで装置内の空気を置 換して酸素不含としたあと、内温を60℃に昇温した。 過硫酸アンモニウム340mgを添加し、内温を60~7 O℃に保ちながら、 アクリルアミドを28.4g(0.4 モル)、アクリル酸を3.6g(0.05モル)、 "スミレ ーズレジン 675" を固形分として 0.4g及び次亜リン酸 けて反応系内に滴下した。その後60~70℃で5時間 保温し、硫酸でpH1.5に調整して、ポリマー成分濃度 50 25%、粘度79psの樹脂水溶液を得た。

-

#### 【0082】実施例21

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルメチルアミン塩酸塩水溶液14.8g(0.05モル)及びイオン交換水63gを仕込み、塩酸でpH2.0に調整した。次に、窒素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含としたあと、内温を60℃に昇温した。 過硫酸アンモニウム440gを添加し、内温を60~70℃に保ちながら、アクリルアミドを28.4g(0.4モル)、アクリルアミドを0.8g、 "スミレーズレジン 675"を固形分として0.8g及び次亜リン酸ナトリウムを790g含む水溶液83gを、5時間かけて反応系内に滴下した。その後60~70℃で5時間保温し、塩酸でpH1.5に調整して、ボリマー成分濃度25%、粘度45gの樹脂水溶液を得た。

## 【0083】実施例22

実施例1で用いたのと同じ装置に、50%ジアリルアミン硫酸塩水溶液14.6g(0.06モル)及びイオン交換水85gを仕込み、 硫酸でpH2.0に調整した。次に、窒素ガスで装置内の空気を置換して酸素不含とした 20あと、内温を70℃に昇温した。過硫酸カリウム740 嘘を添加し、内温を70~80℃に保ちながら、アクリルアミドを36.3g(0.51モル)、アクリル酸を2.2g(0.03モル)、メチレンビスアクリルアミドを1.9g、"PVA-105"を1.0g及び次亜リン酸ナトリウムを250 嘘含む水溶液89gを、5時間かけて反応系内に滴下した。その後60~70℃で5時間保温し、硫酸でpH1.5に調整して、ボリマー成分濃度25%、粘度31psの樹脂水溶液を得た。\*

\*【0084】以上の実施例12~22の結果を表4にま とめた。なお、表中にある略号の意味は次のとおりであ

22

【0085】A : ジアリルアミン系化合物又はカチオン 性モノマー

DADMAC: ジアリルジメチルアンモニウムクロライド

DAMAC: ジアリルメチルアミン塩酸塩

DAAC : ジアリルアミン塩酸塩 DAAS : ジアリルアミン硫酸塩

"スミレーズレジン 675"を固形分と 10 QDMM : ジメチルアミノエチルメタクリレートの塩化メ

チルによる四級化物

QDMAPM: ジメチルアミノプロピルメタクリレートの塩化

メチルによる四級化物

B:アクリルアミド系化合物

AAm : アクリルアミド

C:不飽和カルボン酸系化合物

AA : アクリル酸

X: 架橋性ビニルモノマー

DVB : ジビニルベンゼン

) MBAm :メチレンビスアクリルアミド

E: 高分子系連鎖移動剤

SRZ675: "スミレーズレジン 675" 〔住友化学工業

(株) 製、ポリアミドエピハロヒドリン樹脂の25%水

溶液、ただし表中では固形分量で表示〕

PVA105: "PVA-105" ((株) クラレ製、重合度約50

0のポリビニルアルコール)

[0086]

【表4】

	ŧ	ノマー組	龙	架橋性	高分子系		
	(	モル <u>%)</u> B		モノマー (私な・) X	連鎖移動剤 (重量%••) E	濃度 (%)	粘度 (ps)
							<del></del>
実施例12	DAAS (20)	AAm (80)		DVB (0.3)	SRZ675(1.0)	15	32
実施例13	DADMAC(20)	AAm (80)		DVB (0.5)	SRZ675(1.0)	25	68
実施例14	DAAS (30)	AAm (70)		DVB (1.0)	PVA105(2.0)	25	25
実施例15	DADMAC(30)	AAm (70)		DVB (1.0)	PVA105(2.0)	25	33
実施例16	DAAS (20)	AAm (80)		MBAm (0.5)	PVA105(2.0)	25	74
実施例17	DAAS (15)	AAm (80)	AA(5)	DVB (0.3)	SRZ675(2.0)	15	74
実施例18	DAMAC(15)	AAm (80)	AA(5)	DVB (0.5)	SRZ675(2.0)	15	56
実施例19	DAAC (15)	AAm (80)	AA(5)	DVB (0.3)	PVA105(2.0)	15	21
実施例20	DAAS (10)	AAm (80)	AA(10)	DVB (0.5)	SRZ675(1.0)	25	79
実施例21	DAMAC(10)	AAm (80)	AA(10)	MBAm(1.0)	SRZ675(2.0)	25	45
実施例22	DAAS (10)	AAm (85)	AA(5)	MBAm (2.0)	PVA105(2.0)	25	31

<sup>•</sup> 架橋性モノマーの量は、主体モノマーA~Cの合計に対するモル%

<sup>•</sup> 連鎖移動剤の量は、モノマーの合計に対する重量%

の共重合体水溶液を用いて、応用例1と同様の実験を行った。結果を表5に示す。なお、比較例1~4で得られたそれぞれの共重合体水溶液を用いた実験及びブランクの実験は、応用例1とは別の時期に行ったため、表2の値とは若干異なっている。

【0088】 【表5】

共重合体	沪水度 (cc)
実施例12	565
実施例13	520
実施例14	515
実施例15	525
実施例16	540
実施例17	580
実施例18	575
実施例19	570
実施例20	550
実施例21	530
実施例22 ————	525
比較例1	495
比較例2	445
比較例3	475
比較例4	480
ブランク	420

# 【0089】応用例4

実施例17~22及び比較例2~4で得られたそれぞれの共重合体水溶液を用いる以外は、応用例2と同様の操作で、米坪量120±2g/㎡の手抄き紙を得た。各試料につき、 JIS P 8112 に従って破裂強さを、また JIS

24

P 8126 に従って圧縮強さを測定した。それらの結果を表6に示す。なお、比較例2~4で得られたそれぞれの共重合体水溶液を用いた実験及びブランクの実験は、応用例2とは別の時期に行ったため、表3の値と正確に対応するものではない。

【0090】 【表6】

	破裂強度(kg/cm²)	圧縮強度(kg)
実施例17	3.79	17.7
実施例18	3.65	17.3
実施例19	3.50	17.4
実施例20	3.59	16.7
<b>実施例21</b>	3.74	16.2
実施例22	3.54	16.6
比較何2	2.63	14.2
比較例3	3.07	15.0
比較例4	3.09	15.2
ブランク	2.36	1 1.6

#### [0091]

【発明の効果】本発明による製紙用添加剤は、比較的高分子量の共重合体となり、しかもその水溶液の粘度があまり高くならないので、これを水性パルプスラリーに添加し、抄紙して得られる紙又は板紙は、地合の乱れなどを引き起こすことなく、高い紙力増強効果を発揮する。30 またこの製紙用添加剤は、デ水性の向上や填料の歩留りにも高い効果を発揮する。さらに本発明によれば、かかる製紙用添加剤として有用な水溶性共重合体を、工業的有利に製造することができる。